(11)Publication number:

01-204924

(43)Date of publication of application: 17.08.1989

(51)Int.CI.

C08G 61/08 C08K 5/03 C08K 5/09 C08K 5/42 C08K 5/51 C08L 65/00 //(C08L 65/00 C08L 23:00

(21)Application number: 63-028972

(71)Applicant: TEIJIN LTD

(22)Date of filing:

12.02.1988

(72)Inventor: HARA SHIGEYOSHI

NAKATANI UMEWAKA

# (54) MOLDED ITEM OF CROSSLINKED POLYMER, PREPARATION THEREOF AND COMBINATION WITH REACTIVE SOLUTION

(57)Abstract:

PURPOSE: To attempt to improve impact resistance and heat resistance and to decrease remaining monomer, by adding specified elastomer and compd. in carrying out simultaneously bulk-polymn. and molding of a metathesis- polymerizable monomer in a mold in the presence of a metathesis polymn. catalyst.

CONSTITUTION: In a molded item obtd. by polymerizing a metathesis- polymerizable monomer (e.g., a cyclic olefin such as dicyclopentadiene) by using a metathesis polymn. catalyst such as a W-AI system, the title molded item is obtd. by a soln. contg. a soluble elastomer wherein the content of repeating units having carbon-carbon double bonds is 10mol% or less based on the total repeating units (e.g., an ethylene-propylene rubber or an ethylene-propylene-diene terpolymer) and a remaining monomer decreasing agent forming a radical when reduced by oxidation-reduction reaction with a compd. having a valence which is lower than the highest valence of a transition metal element in said catalyst (e.g.,  $\omega$ , $\omega$ '-dichlorodiphenylmethane).

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# 19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-204924

⑤Int. CI.	4	識別記 <del>号</del>	庁内整理番号	<b>④公開</b>	平成1年(1989)8月17日
C 08 G C 08 K	61/08 5/03 5/09 5/42 5/51	NLH	2102—4 J		(1000) 0 / 11   2
C 08 L	65/00 65/00 23:00)	LNY	2102-4 J 審査請:	求 未請求 誰	『求項の数 9 (全14頁)

会発明の名称 架橋重合体成型物、その製造方法および反応性溶液の組合せ

②特 顧 昭63-28972

②出 頭 昭63(1988) 2月12日

⑫発 明 者 原 重 義 山口県岩国市日の出町2番1号 帝人株式会社生産技術研

究所内

⑫発 明 者 中 谷 梅 若 山口県岩国市日の出町2番1号 帝人株式会社生産技術研

究所内

⑪出 願 人 帝 人 株 式 会 社 大阪府大阪市東区南本町1丁目11番地

個代 理 人 弁理士 前田 純博

#### 明相事

## 1. 発明の名称

契橋重合体成型物、その製造方法および反応 性溶液の組合せ

- 2. 特許請求の範囲
- ② 核エラストマー(I)がエチレンープロピレンゴムおよびエチレンープロピレンジエンター

ボリマーゴムからなる群より選ばれた少なくとも一種のエラストマーである請求項 1 記載の重合体成型物。

- (3) 該化合物(II)がw.w.ージクロロジフェニルメタン、w.w.w.ーテトラクロロー1.4 ージベンジルベンゼン、mービス(トリクロロメチル)ベンゼン、ロービス(トリクロロメチル)ベンゼン、イソフタル酸クロライド、オキシ塩化リン、ベンゼンスルホン酸クロライドからなる群より選ばれた少なくとも一種の化合物である請求項1記載の重合成型物、

れてラジカルを形成しうる化合物 (I) の各々を少なくとも一種添加しておこなうことを特徴とする重合体成型物の製造方法。

- (5) 酸エラストマー (I) がエチレンープロピレンゴムおよびエチレンープロピレンジエンターポリマーゴムからなる群より選ばれた少なくとも一種のエラストマーである請求項 4 記載の製造方法。
- (G) 該化合物(II)がW.W'ージクロロジフェニルメタン、W.W.W'.W'ーテトラクロロー1,4 ージベンジルベンゼン、mービス(トリクロロメチル)ベンゼン、ロービス(トリクロロメチル)ベンゼン、イソフタル酸クロライド、オキシ塩化リン、ベンゼンスルホン酸クロライドからなる群より選ばれた少なくとも一種の化合物である酢求項4記載の製造方法、
- (7) a) メタセシス重合触媒系の触媒成分を含むメ タセシス重合性モノマーの反応性溶液(溶液 A) および
  - b)メタセシス重合触媒系の活性化成分を含む

ベンジルベンゼン、mービス(トリクロロメチル)ベンゼン、pービス(トリクロロメチル)ベンゼン、イソフタル酸クロライド、オキシ塩化リン、ベンゼンスルホン酸クロライドからなる群より選ばれた少なくとも一種の化合物である額求項7記載の反応性溶液の組合せ。

- 3. 発明の詳細な説明
- a. 産業上の利用分野

本発明は、メタセシス重合性モノマーをメタセシス重合触媒系の共存下成型鉄型内に流し込み、該型内でバルク重合と同時に成型を行う方法、それによって得られた重合体成型物およびそのための反応性溶液の組合せに関するものである。

更に詳しくは上記の技術において特定のエラストマーと特定の化合物を添加して、低合成型する 事によって、耐衝撃性に優れ、かつ、残留モノマーの非常に少ない改良された重合体成型物に関するものである。

b. 從來技術

環状オレフィンがメタセシス重合触媒系によっ

メタセシス重合性モノマーの反応性溶液(溶 液B)

より少なくとの溶液 A 及び溶液 B の少なくともで溶液 A 及び溶液 B の少なくともで 方の溶液 A 及び溶液 B の少なくと 類 で と なり、かつ 主 類 なり、かつ 主 類 なりなり、かつ 主 類 なりなり、かつ 主 類 なりなり、かつ 主 類 ない は で は が 全 繰 返 し 中 の 10 モル メ タ 子 値 ない ない は で の 最 で は で の 最 で の 最 で で と ない は で の と 酸 は で で と と し ー 種 含 有 せ し め て ない 性 溶 で と と し ー 種 含 有 せ し め て ない 性 溶 で と し ー 種 含 有 せ し の ほ で ない は 合 せ 、 の れ 合 せ 、

- (8) 該エラストマー (I) がエチレンープロピレンゴムおよびエチレンープロピレンジエンターポリマーゴムからなる群より選ばれた少なくとも一種のエラストマーである請求項7記載の反応性溶液の組合せ。
- (B) 該化合物(II)がw.w'ージクロロジフェニルメタン、w.w.w',w'ーテトラクロロー1.4 ージ

て開環し架橋重合体を与えることは公知である。

そこでジシクロペンタジエンのように安値に得られかつメタセシス重合性の基を2個有するモノマーを液状の状態で鋳型に流し込み、その型内でバルク重合せしめ、重合と同時に成型を一段で行う方法が提案された(例えば特開昭58-129013 号公報参照)。

かかる方法によれば、安価な鋳型を用いて、大型の成型物が得られるため広範な用途に使用出来る可能性を有する。

しかしながら、実際にこれらの重合体成型物が高い実用性をもって使用されるためには大きな改良が必要であることが判ってきた。そのうち特に重要なものとして耐衝撃性の改良、耐熱性の改良及び残留モノマーによる成型物から死せられる臭の減少の三つをあげることが出来る。

先ず、耐衝撃性の改良であるが、前途の如き、 大型の成形品には耐衝撃性が良好であることが要求される用途が多い。しかしながら、一般に前記 の如きメタセシス重合性モノマー特に架橋性モノ

マーでは、この耐筒整性が不足することが多い。 その改善法として、モノマーに可溶性のゴムの共 存下に、重合体成型物を形成させる方法や、可塑 刑を加える方法が提案されている。 可塑剂を加え る方法は一般に加えた可塑剤のブルーミングの間 題などがあり、充分な方法とは言い難いのに対し、 ゴムを添加する方法は少量の添加でもかなり大き な効果が認められ、有効な方法といえる。かかる、 ゴム政はエラストマーとして一般に災化水素のゴ ム、例えば、ポリーシスー1,4 ープタジエンゴム (BR)、ポリスチレンーブタジエンゴム(SB R)、ポリーシスー1.4 ーイソアレンゴム(JR) ,ポリエチレンプロピレンゴム(EPR)、ポリ エチレンープロピレンージエンターポリマーゴム (EPDM)、ポリイソアチレンゴム(IIR) 等が、使用しやすいことが判ってきている。

一方、かかる更合成型物の場合、その重合反応 の特性上、どうしても未反応モノマーが残留して しまうことになる。

かかる残留モノマーは、例えばモノマーがジシ

許第 4.481.344号明細者には、トリハロゲン化メチル募を有する炭化水業化合物や、月位の二重結合によって活性化されたハロゲン原子を有する炭化水業化合物を添加する方法が開示されている。

かかる化合物のモノマー減少の作用機構としては、未だ明確にはなっていないが、メタセシス重合開始以前の反応性溶液中に含有されている場合には、何ら作用を及ぼさないようであり、従って、重合反応開始後、或は終了後の触媒系と反応することによってその作用が開始されるものと考えられる。

クロペンタジェン(D C P)の場合は、D C P 及びこれが解離したシクロペンタジエンとなるがこれらを含めてかかるメタセシス重合性モノマー類は一般に、特有の強い、しかも不快な臭いを有している場合が多いために成型物が、かかる臭いを発することが、商品としての成型物の多きな問題になる訳である。

かかる残留モノマーの減少方法として、米国特

ジカルかのいずれかの作用により残留モノマーが、 さらに反応して減少すると考え、上記の如きハロ ゲン化以化水業以外にも、その可能性のある化合 物、例えば、カルボン酸ハライド, ハロゲン化さ れたケイ葉、リン、破費等の化合物についても、 同様な効果がありうることを確認出来たものである。

ところで、これらの残留モノマー減少剤を添加 し、かつ、エラストマーを添加した該重合体成型 物においては、残留モノマーの減少とともに、耐 熱性の向上も認められる。

#### c. 発明の構成

従って、上記二つの添加利によって前述した重要な三つの改良課題、即ち、耐街 準性野改良、耐熱性の改良及び残留モノマーの減少が、実現出来る可能性がでてきたことになる。ところが、この二つの添加剤の間に相互作用があり、その効果が減殺される場合があることが判ってきたものである。

叫ち、上記の如き、モノマー減少剤を残留モノ

マーを充分減少させうる量を用いると、耐衝撃性が損われることがあることが判ってきたもの現象を調べたが、用いるエラストマーを特定のものを選択すれば、モノマー減少刑による耐衝撃性の低下が実質的に超らないことを見出し得て、本発明に到途したものである。即、本発明は、

- (2) メタセシス重合性モノマーを、メタセシス重

関係に含有される炭素一炭素二重結合を有する 繰返し単位が全線返し単位中の10モル%以下 である可溶性のエラストマー(I)と、メターよ ス重合触媒系中の遷移金属元素の最高原子により も低位の原子値状態のものと酸に還元反応によっ て湿元されてラジカルを形成しうる化合物(II) の各々を少なくとも一種含有せしめてなる反応性 溶液の組合せである。(但し、上記のエラストで 中の二連結合としては芳香族基中の共役二重結 合は含まないものとする。)

世代水素系のエラストマーは不飽和系と飽和系のこつに大別されることが知られている。即ち前者はブタジエン・イソプレン等の共役ジエンを主を引成する緑返し単位の大半、少なくとも50モル%以上に、炭素一炭素二重結合が残存することになる。かかるグループに関するエラストマーとして、ポリー1.4ーシスプタジエン共復合エラストマー、ポリースチレンー

合触媒系の共存下に重合とではといいでは、 をう重合体成型物の製造が大き鎖又は側辺といいでは が全数では、 が全数では、 が全数では、 が全数では、 が全数では、 が全数では、 が全数では、 が全数では、 がのようないでは、 がのなが、 をのまるが、 がのなが、 をのまるが、 をのまなが、 をのまるが、 をのまるが、 をのまるが、 をのまるが、 をのまるが、 をのまるが、 をのま

- (3) a) メタセシス重合触媒の触媒成分を含むメタ セシス重合性モノマーの反応性溶液(溶液 A) および
  - b) メタセシス重合触媒系の活性化成分を含む メタセシス重合性モノマーの反応性溶液 (溶 液 B)

より少なくともなる反応性溶液の組合せにおいて、これらの溶液A及び溶液Bの少なぐとも一 方に主として炭化水素よりなり、かつ主鎖及び

イソプレン共低合エラストマー等をあげることが 出来る。

一方、飽和系の場合は、共役ジエンの代りにαーオレフィンを主モノマーとして得られるものであって、原則として主繰返し単位中に、皮素二重結合を有していないものである。ただ、飽和系のゴムにおいても、完全に不飽和結合を繰返し単位中に有さないと、過酸化物等の強力な流が開に、少量の不飽和結合を繰返し単位中に有するように共役ジエン等を共重合せしめたものが用いられている。

かかる加茂のための不飽和結合の導入は、一般 に全繰返し単位中の10モル%以下となっている。

かかる飽和ゴムとしてαーオレフィンモノマーのみからなるものとしてエチレンープロピレンゴム(EPR)、エチレンーブチレンゴム(EBR)等をあげることが出来る。少量のジエンを共進合成分として合有するものとして、エチレンープロピレンージエンターポリマーゴム(EPDM)、

エチレンーブチレンージエンターポリマーゴム (EBDM)、イソブチレンゴム(JIR)[一 股にイソプレンを少量共重合している]等をあげ ることが出来る。

本売明者は、詳細な検討の結果、後者の飽和系 ゴムの場合において、上記の如き耐衝線性の低下 が起こらないことを見出したものである。

かかる本発明に用いられるエラストマー (I) として、先ず、エチレンープロピレンゴム (EPR)、エチレンープロピレンジエンターポリマーゴム (EPDM)をあげることが出来る。

EPR, EPDMともに市販のものをそのまま用いることが可能であるが、本発明の目的からは、用いられるメタセシス重合性モノマー類に対して、反応性溶液として使用される場合に不都合がない程度に溶解されることが要求される。

かかもEPR、EPDMにおいては、エチレン 含量50~90モル%が用いられ特に60~85モル%の ものが好ましい。EPDMに用いられる非共役ジ エンとしては、一般にエチリヂンノルボルネン

く必要がある。

本発明における飽和系エラストマーの特別な例として前述の如き、ポリスチレン・イソプレン共 重合ゴムや、ポリスチレン・ブタジエン共重合ゴムを水添し、芳香環を除いた二重結合の残存量が 前記の如き飽和系ゴムの定器に適応するようになったものは、これに包含することが出来る。

上記の如き飽和系エラストマー(又はゴム) ( I ) の好速な添加量については、二つの因子に よって決められる。

即ち、得られた成型物の耐衝撃性の改良と反応 性溶液の粘度の二つの因子である。

即ち、エラストマー(I)の添加量は先ず所捌の目的である切脂成型物の耐衡撃性の改良に充分効果のありうる量が必要である。但し、一般には耐衝撃性の増加とともに、關性が落ちる可能性があるので、本樹脂の使用目的に応じた關性の維持出来る範囲にとめなければならない。

一方、粘度の面においては、かかる反応性溶液 をいかなる成型法によって成型するかによって毀 (ENB)又はジシクロベンタジエン(DCP)が用いられる。かかる非共役ジエン類は、全繰返し単位中の10モル%以下、より好ましくは、6~1モル%の範囲が用いられる。

EPRやEPDMと同様にプロピレンをブチレンにかえたEBR、EBDMも同様に用いることが出来る。

プロピレンにかえてブチレンを用いる理由はよりエチレン含量をあげても、結晶化が出て、ゴム 弾性が損なわれないようにすることを目的として 川いられるもので、EPRやEPDMと同様のエチレン含量、非共役ジエン含量で用いられるが特に高エチレン含量、即ち75~95モル%の範囲より がましくは、80~90モル%の範囲が用いられる。

本発明で、用いられる飽和系エラストマーとしては、上記以外にポリイソブチレンゴムを用いることが出来るのは前途の通りである。ただ、II Rはその気体透過性の低さからチューブ用として 質用されているが、耐衝撃性を増す目的に用いた 場合の効果がそれ程大きくないことを留意してお

かかる両方の既件を満足しうる粘度は一般には、200~1000cps ぐらいのより好ましくは250~500cpsの範囲となる。従って、かかる粘度を与え、かつ耐衝撃性を充分改良しうる量、添加出来る分子量のエラストマー(I)を選択して、用いればよいことになる。エラストマー(I)の分子量は熔融粘度の一種であるムーニー粘度をパラメーターとして表記される場合が多いが、100 で測定において、5~20の範囲のものが用いられる。また、

添加量については反応性溶液中に 1 ~15重量%、より好ましくは 3 ~10重量%の範囲が用いられる。

かかるエラストマー (I) は、反応性溶液(A) 及び(B) に一般に溶解して用いられる、従って前述の如く、上記の如き使用条件下で、メタセシス 重合性モノマーを主とする溶液に実質的に溶解する必要がある。

実質的にとは、上記の反応性溶液を成型するに あたって、衝突混合や型内への流入にあたって、 不都合の生じない程度に流動性を維持出来るよう に、溶解することを意味する。

かかるエラストマー(I)は、反応性溶液(A) 又は(B)の少なくとも一方に溶解する訳であるが、 一般に反応射出成型に用いる場合衝突混合する二 つの液は粘度が同じ方が混合効率が良いことが知 られており、両方の反応性溶液に、ほぼ等しい液 度、溶解して用いるのが好ましい。

一方、本発明におけるもう一つの必須成分である、残留モノマー減少剤 (I) の好適な例として ハロゲンと炭素、硫黄、リン、ケイ素との結合を

ハロゲンとケイ素の結合を有している化合物としては、炭素の場合と同様のα位の二重結合によって活性化しているものが好ましく、トリクロロシリルベンゼン、ジフェニルジクロロシラン、 ρービス (トリクロロシリル) ーベンゼン、ビニルートリクロロシラン等をあげることが出来る。

ハロゲンとリンの結合を有している化合物としては、オキシ塩化リン、ベンゼンホスホン酸ジクロライド等をあげることが出来る。

また、ハロゲンと魔黄の結合を有している化合物としては、ベンゼンスルホン酸クロライド、トルエンスルホン酸クロライド等を入手しやすい化合物としてあげることが出来る。これらのハロゲン含有残留モノマー減少剤としては、カルボン酸無水物をあげることが出来る。

かかる残留モノマー減少剂 (I) は、メタセシス重合触媒の主触媒の遷移金属元業イオンとの相互作用によって作用すると考えられており、従って、この遷移金属含有モル濃度を基準として添加

少なくとも1つ有し、かつこの約分が、ハロゲン と結合している元素に対する置換基によって活性 化されているものをあげることが出来る。

ハロゲンと炭条の結合を有している化合物としては前述の如くハロゲンと結合しているものが好ま位の二重結合によって活性化しているものが好ましく、好適な例としては、トリクロロメチルペンゼン、W,W'、W'ージクロロジフェニルメタン、mー、X,W'、W'、Y ークロロメチル)ペンジルペンセン、W,W'、W'ークロロジフェニルメタン、Wークロートリフェニルメタン、ペンジルクロライド、mースはローキシリレンジクロライド、トリクロ酢酸エチル等をあげることが出来る。

ハロゲンー炭素結合を有する好適なもう1つの群としては、カルボン酸ハライド類をあげることが出来るが、好適な例としては、テレフタル酸クロライド、イソフタル酸クロライド、ローフタル酸クロライド、トリメシン酸クロライド等をあげることが出来る。

最を決めるのが考え易い。この場合、残留モノマー減少刑(Ⅱ)に遷移金属元素イオンと作用しうる基が、2個以上有する時は、2つが別々に作用しうると考え、使用モル量を官能落数で除した使用当最を基準に考えることになる。

かかる使用当量で、遷移金属の使用モル数に対して、一般に0.2~1倍最より好ましくは、0.5~1.5倍量の付近が用いられる。

かかる化合物は、反応溶液(A) の際に添加する のが好ましい。

かかる(I)及び(I)の好適量の使用によって、メタセシス重合性モノマーとしてDCPを川い、タングステン系とアルミニウム系よりなるメタセシス酸媒系を用いた架橋重合体成型物において 3 mm 厚のプラークを用いて、ノッチ付アイゾットが、40 kg cm / cm ~ 55 kg cm / cm 、 熱変形温度(18.5 kg / cd 荷重)で 95~105 ℃ 翌 留モノマー1.0 %以下のものが得られるようになる。

同様の条件で、(I)及び(II)を全く添加しない場合には、同じ条件でのノッチ付アイブット

が、5~10 kg cm / cm 熱変形温度が90℃前後、残留 モノマーが2~3.5 %付近のものしか得られない ことを考慮するとその効果の顕著なことが実感出 来ると考える。

一方、上述した如きエラストマー(I)と残留 モノマー減少剤 (I) とともに、成型物を形成す るために用いられるメタセシス重合性モノマーと しては、メタセシス重合によってバルク重合して 成型物を与え得るものなど、いかなるものでも差 支えないが一般にメタセシス重合性シクロアルケ ン基を1~4個含有するものが用いられる。特に ノルボルネン型の結合を有するものが好ましい。 特に炭化水素系のものが好ましく、具体例として は、ジシクロペンタジエン、ジヒドロジシクロペ ンタジエン,シクロペンタジエン-メチルシクロ ペンタジエン共二量体、5-エチリデンノルボル ネン、5-ビニルノルボルネン、ノルボルネン、 5-シクロヘキセニルノルボルネン, 1,4 ~メタ ノー1,4,4a,5,8,7,8,8a ーオクタヒドロナフタレ ン、1,4,5,8 ージメタノー1,4,4a,5,6,7,8,8a ー

る効果もあるので、それらの作用の必要性に応じ て好速に用いられる。

かかる極性モノマーとしては、(5ーノルボルネニル)メチルーフェニルエーテル、ビス[(5ーノルノルネニル)メチル] エーテル、5ーメトキシカルボニルノルボルネン、5 [(2ーエチルー5ーメチルーノルボルネン、5 [(2ーエチルー5ーメチルーノルボルネン、5 [(2ーエチルト)・5ーシアノノルボルネン、6ーシアノー1、4.5.8 ージメタノー1.4.4a.5.6.7.8.8a ーオクタヒドロナフタレン、Nーブチルナディク酸と挙げることが出来る。

また、難燃製や軟化温度の向上のために含ハロゲン・メタセシス更合性モノマーも用いることが出来る。かかるモノマーの具体例としては、5ークロロノルボルネン、5・5・6 ートリクロロノルボルネン、5・5・6 ーシブロモノルボ

オクタヒドロナフタレン、6-エチリデン-1.4.
5.8-ジメタノ-1,4,4a.5.7.8.8a-ヘアタヒドロナフタレン、1,4.5.8-ジメタノ-1,4,4a.5.8
.8a-ヘキサヒドロナフタレン、トリシクロ[8,2.1.0] トリデカー5.11-ジェン、ノルボルナジエン、5-フェニルノルボルネン、エチレンビス(5-ノルボルネン) などをあげることができる。 戯中特にジシクロペンタジエン或いはそれを50%以上より好ましくは70%以上含有するモノマー混合物が好ましい。

また必要に応じて酸素、窒素などの異種元素を 有する極性基を含むメタセシス重合性モノマーも 用いることができる、かようなメタセシス重合性 モノマーもノルボルネン構造単位を有するものが 好ましくかつ極性基としては、エステル基、エー テル基、シアノ基或いはNー置換イミド基などが このしい。

かかる極性基はルイスペースとして、メタセシス型合反応の開始を調節する作用を有しており、 また生成した重合体成型物中に極性基を導入しう

ルネン. 5 - (2.4 -ジブロモフェニル) ノルボ ルネンなどを挙げることが出来る。

上述した如きメタセシス重合性モノマーはすべてメタセシス重合触媒を阻害する不純物の含有量 は極力小さいものが好ましい。

本発明で重合体成型物を得るのに用いられるメ タセシス重合触媒系は、知られているように一般 に触媒成分と活性化剤成分の二成分からなる。

しかしながら、メタセシス重合反応は、一段に 発熱反応であり、一旦重合が開始されると、系が さらに加熱され反応が加速されることになる。

そこで前述の如く、モノマーと触媒成分より主としてなる溶液(溶液A)と、モノマーと触媒成分よ活性化 別成分より主としてなる溶液(溶液B)との二次の溶液を予め調製しておき、衝突混合(RI)が式)やスタティックミキサーなどの手段によ後に変更ので変化させる方に強型に使用してある。ことは必要でなく、モノマーの機能によって任意に変更

することが出来る。また前記の如く、エラストマー ( I ) の添加量を両液によって変えることもできるが、一般に反応射出成型法においては、両液の粘度が等しい方がミキシングが効果的に行われるのでその方がより好ましい。

もう一つの重合体成型物を得る方法として、前述の如くメタセシス重合の開始を遅延する調節削として働くルイズベース、或いはかかるルイスベースを有するメタセシス重合モノマーを加えて、重合開始を遅延し、予め生成したプレミックスを型内に流入する方法もとることが出来る。この場合は型内にガラス繊維マットなどを予め付置してある。

メタセシス重合触媒系における触媒成分としてはタングステン、レニウム、タンタル、モリブデンなどのハライドなどの塩類が用いられるが、特にタングステン化合物が軒ましい。かかるタングステン化合物としては、タングステンハライド、タングステンオキシハライドなどが好ましくより

に加えなくてもその作用を有している場合もある。 かくして、触媒成分を含むモノマー溶液 (溶液 A) は、実用上充分な安定性を有することになる。

本発明においては、基本的に前記溶液Aおよび溶液Bを混合することによって、架橋重合体成型物を得ることができるが、上記組成のままでは、重合反応が非常に速く開始されるので、成形用鋳型に充分流れ込まない間に硬化が起ることがあり、

さらに、上述した如き、好ましくない単合を予 防するためにタングステン化合物1モルに対対 約1~5モルのルイス塩基またはキレート化化剤 添加することが好ましい。かかる添加剤としては アセチルアセトン、アセト酢酸アルキルエステル 類、テトラヒドロフラン、ベンゾニトリルな 挙げることができる。本発明で用いられる共加 用極性モノマーは、前述の如く、そのものがルイ ス塩基である場合があり、上記の如き化合物を特

度々問題となる場合が多く、そのために前述の如 く活性調節剤を用いることが好ましい。

かかる調節剤としては、ルイス塩基類が一般に 用いられ、就中エーテル類、エステル類、ニト類 ル類などが用いられる。具体例としてはなどをあげ エチル、ブチルエーテル、ジグライムなどをあげ ることが出来る、かかる調節剤は一般的に、添加し 金属化合物の活性化剤の成分の溶液の側に添加し て用いられる。前述と同様にルイスベース基をれ する共進合モノマーを使用する場合には、それに 調節剤の役目をかねさせることが出来る。

メタセシス重合触媒系の使用量は例えば触媒成分としてタングステン化合物を用いる場合は、上記原料単量体に対するタングステン化合物の好1、好まは、モル基準で、約1000対1~15000 対1、好ましくは2000対1の付近でありまた、活性化利成分はアルキルアルミニウム類を用いる場合にはは、上記原料単量体に対するアルミニウム化合物の比率は、モル基準で約100 対1~約2000対~1、好ましくは約200 対1~約500 対1の付近が用いられ

る・更に上述した如き、マスク剤や調節剤については、実験によって上記触媒系の使用量に応じて、 適宜、調節して用いることが出来る。

本発明による重合体成型物には、実用に当って、その特性を改良または維持するために、さらに各種添加剤を配合することができる。かかる添加剤としては、充填材、含量、酸化防止剤、光安定剤、難燃化剤、高分子改良剤などがある。このような添加剤は、水発明の重合体が形成されて後は添加することが不可能であるから、添加する場合には予め前記した原料溶液に添加しておく必要がある。

本発明においては、前述の如き特定のエラストマーを用いることを必須とするが、それに加えて、必要に応じて他のポリマーを反応溶液に添加して 溶解又は懸濁して用いることが出来る。

本発明の重合体成型物は、前配した如く、重合と成型とを同時に行うことによって製造される。

かかる成型法としては前述の如く、触媒系とモスノマー混合物を前もって、混合したプレミックスを型の中に流入せしめる方式、触媒系を2つに分けた海液Aと溶液Bをヘッド部で衝突混合せしめてそのよま型に流し込むR1M方式をとることができ、でって安価な類型を使用することが可能である。

また、型内の重合反応が開始されると反応然によって型内の温度は急速に上昇し、短時間に重合反応が終了する。ポリウレタンーRIMの場合と 異なり、モールドから離脱は容易であり、特別の 離型剤を必要としない場合が多い。

成型物は、表面に酸化層が出来ることによりエ

用することも出来る。また、固体の充填剤の場合であって、両成分が混合されて、重合反応を開始する匹前あるいは重合をしながら、その空隙を充分にうずめ得る形状のものについては、成形用モールド中に、充填しておくことも可能である。

添加剤としての補強材又は充填剤は、曲げモジュラスを向上するのに効果がある。かかるものとしてはガラス繊維、雲母、カーボンブラック、ウオラストナイトなどをあげることが出来る。これらを、いわゆるシランガプラーなどによって表面処理したものも好適に使用できる。

また、本発明の架橋重合体成型物は、酸化防止剤を添加しておくことが好ましく、そのためフェノール系又はアミン系の酸化防止剤を予め溶液中に加えておくことが望ましい。これら酸化防止剤の具体例としては、2,6 ー t ー ブチルーロークレゾール・N, N´ージフェニルーローフェニレンジアミン・テトラキス[メチレン(3,5 ージーセーブチルー4ーヒドロキシシンナメート)´]メタンなどがあげられる。

ボキシやボリウレタン等の一般に使用される強料 への付着性は良好である。

かくして得られた成型物は、従来のものに比して、耐熱性が改良されており、自動車等を含めた各種運搬機器の部材、電気、電子機器のハウジングなど、大型の成型物を中心に広範な用途に使用出来る。

以下に実施例を掲げて本発明を詳述する。なお 実施例は説明のためであってそれに限定するもの ではない。

**实施例1~21,比較例1~21** 

#### (1) 触媒濃纖液調製

19.8 kg (50モル)の六塩化タングステンを窒素気流下に脱水トルエン90 l 中に分散し、その中へ、0.925 kg (12.5モル)のセーブタノールを5 l の脱水トルエン中に溶解した溶液を添加、窒素気流下に3時間撹拌した。その混合物中へさらに、ノニルフェノール11.05 kg (50モル)を5 l の脱水トルエンに溶解した溶液を添加3

時間捜押した。その中へ、アセチルアセトンを10kg(100 モル)、滴下し、さらに一昼夜撹拌を糖続する。これらの間に発生する塩化水素は、窒素とともに系外にとり出し、苛性ソーダ水溶液によって中和して、廃薬する。

そこで、一部随伴して波じたトルエンを補充 して、0.5 Mタングステン触媒濃縮液を調製した。

## ㎝ 活性化剂濃糖液調製

5.7 kgのジーnーオクチルアルミナムアイダイド、 13.42 kgのトリーnーオクチルアルミニウムと13.42 kgのジグライムの混合物を全体が100 l になるように特製ジシクロペンタジエンを加えて、1.0 Mアルミ活性化刑額輸液を調製した。

#### 両 反応性溶液(A)の調製

所定量の市販の組成の明確なエラストマーを 溶解した所定の組成を有するメタセシス基合性 モノマー溶液 964.8 部と触媒濃縮液 15.4部、酸 化安定剤として、Ethanox 702(エチル社製) 20

点(Tg)常温から低温でのノッチ付アイゾット・曲げモジュラス・曲げ弾性率及びトルエンで成型物を抽出し、抽出分中の残留モノマーをガスクロマトグラフで定量し、エラストマー(I)と残留モノマー減少剤(II)の添加効果を明確にするべく比較例との比較をおこなった。

表1では、実施例、比較例に用いたエラストマーの種類、組成及び反応性溶液の調製に用いたエラストマーを溶解したモノマー溶液中のエラストマーの温度を併記した。

表 2 にはモノマー減少剤の添加量及びモノマーの組成とともに成型物の性能を要記した。なお、ここで用いた反応性溶液 A 、 B はいずれも、30℃で調定した粘度は300 ~400cpsの範囲に入っていた。

部を望柔気流下に混合し、反応性溶液(A) を各30kg 調製した。

## ⋈ 反応性溶液(B)の調製

所定量の市販の組成の明確なエラストマーを 溶解した所定の組成を有するメタセシス重合性 モノマー溶液 978.5 部と活性化剂濃縮液 21.5部 を窒素気流下に混合し、反応性溶液 (B) を各30 way とした。

モノマー減少剤は、特に断らない限りは、反応性溶液(A) に、所定量を添加して成型に用いた。

### (ツ) 重合体成型物の罰製

新潟鉄工聯製のランス型の反応射出成型機を用い、混合圧60㎏/ od 反応性溶液 A および B を等量づつ射出量、合計量約400 g / 秒で、50 cm×50 c

この板状成型物を用いて、荷重18.5kg/cm下での熱変形温度(HDT)、DMAによる二次転位

表 1 使用エラストマー 覧表

エラス 表示記		SBR-1	SBR-2	BR-1	EP-1	EP-2	EP-3
種	類	SBR	SBR	BR	EPDM	EPDM	EPDM
組	戍	ブタジエン 95モル% スチレン 5モル%	i)	シス-1,4- 結合 94モル%		エチレン 60モル% ENB(沃柔価26) 残余 プロビレン	エチレン 70モル% ABB(沃素価12) 残余 プロビレン
ムーニー (100		35	40	33	65	45	38
使用エラマー漁豚		6.0	4.4	4.4	4.0	5.0	4.2

EP-4	EP-5	EP-6	EP-7	EB-1	EB-2	EB-3
EPDM	EPDM	EPR	EPR			
エチレン 70モル% ENB(沃柔値15) 残余	エチレン 70モル% 0CP(沃素値10) 残余	エチレン 80モル% プロピレン 20モル%	プロピレン	· ·	エチレン 80モル% DCP 3モル% nーブチレン	DCP 3モル% nープチレン
プロピレン	プロピレン 28	· .	40	5モル% 20	17モル%	7モル% 20
3.7	5.1	3.8	3.5	6.8	6.9	7.3

表 2 (1)

実施例 ) 番号	比较例	比較例	比較例	比較例	比較例	比較例	実施例	実施例	実施例	実施例	比較例	比較例
比較例	1	2	3	4	5	6	1	2	3	4	7	8
使们エラストマー	SBR-1	"	"	n	"	EP-1	"	11	"	"	SBR-2	"
他们モノマー減少剤化合物 (1)	-	DCDPH	11	"	"	-	DCDPM	ij	IJ	"	-	OCOPH
使用量 (モル/wモル)	0	0.5	1.0	2.0	4.0	0	0.5	1.0	2.0	4.0	0	1.0
HDT (℃)	91	92	93	86	82	103	105	106	108	103	95	94
Tg (DMA) (°C)	135	138	137	127	122	154	156	157	157	156	147	145
ノッチ付アイゾット												
kgoon∕cas 23°C	45	39	31	17	5	50	50	51	53	65	15	41
. oc	39	28	25	10	3	40	42	43	48	60	36	14
	32	24	20	7	3	29	30	30	25	15	27	10
曲げモジュラス(kg/cd)	16900	16800	16800	18500	19800	17700	17800	17100	17600	16900	17300	1800
曲纤维度(kg/cd)	637	642	602	731	790	656	670	644	660	670	704	724
残留モノマー (%)	2. 2	1.6	1.3	1.0	0.8	1.3	0.96	0.90	0, 7	0.9	1.8	1.0
使用モノマー	DCP	"	"	"	"	"	"	"	"	"	"	"

<sup>(1)</sup> A液中のタングステンモル温度に対するモル温度の倍数で表示

表 2 つづき(2)

実施例 比較例 番号	<u>比較例</u>	<b>比較例</b> 10	<b>比較例</b>	実施例	比較例	実施例	比較例	実施例	比較例	実施例	比较例	実施例
<del></del>				5	. 12	. 6	13	7	. 14	8	. 15	9
使用エラストマー	8R-1	"	EP-2	11	EP-3	"	EP-4	"	EP-S	"	EP-0	11
使用モノマー減少剤化合物	-	DCDPH	_	DCOPH	_	DCDPH	-	DCOPH	_	DCDPM	-	OCOPH
(1) 使用量(モル/wモル)	0	1.0	0	1.0	o	1.0	0	1.0	0	1.0	0	1.0
HDT (℃)	97	94	92	100	103	105	104	108	103	105	103	105
Tg (DMA) (℃)	151	150	141	151	154	156	155	158	155	159	154	156
ノッチ付アイゾット												
kgcom/com 23°C	47	36	43	42	49	49	49	49	. 46	46	46	46
0°C	37	9	35	33	42	42	43	. 44	42	42	39	38
	28	_6	23	28	_ 31	30	28	30	28	28	27	28
曲げモジュラス(kg/cd)	17600	17800	17600	17700	17600	18000	17800	17300	18000	18000	17900	18000
曲げ強度(kg/cd)	661	768	640	651	852	644	650	643	652	653	636	657
残留モノマー (%)	1.4	1.0	2.7	1.1	1.2	0.8	1.3	0.9	1.4	0.9	1.6	0.8
使用モノマー	DCP	DCP	DCP	DCP	OCP	DCP	DCP	DCP	OCP	DCP	DCP	DCP

<sup>(2)</sup> W.W ージクロロジフェニルメタン

表 2 つづき(3)

実施例 > ===	比較例	実施例	比較例	実施例	比較例	実施例	比較例	実施的	LL shirted	ctrerent	(James 43)	CERNIC (CI
上較別 番号	18	10	17	11		1	j .		比較例	実施例	比較例	实施例
		<del></del>			18	12	19	13	20	14	21	15
使用エラストマー	EP-7	"	EB-1	"	EB-2	. 11	E8-3	"	EP-1	"	n l	n
使用モノマー減少剤化合物	' -	DCDPH	_	DCDPH	-	DCDPH	_	DCDPH		DCDPH	-	DCDPH
(1) 使用量 (モル/wモル)	0	1.0	o	1.0	0	1.0	0	1.0	0	2.0	0	0.75
HDT (℃)	98	102	103	105	101	104	101	103	100	103	96	101
Tg (DMA) (°C)	149	153	158	158	158	156	155	158	150	151	137	140
ノッチ付アイゾット												
kgcan.∕can 23°C	48	46	43	44	43	45	41	41	51	56	56	56
0°C	40	38	37	37	35	39	35	36	42	51	48	47
_30°C	25	28	28	28	28	28	28	27	33	31	28	28
曲げモジュラス (kg/cd)	17700	18000	16300	16000	16800	16900	16900	16700	17100	17600	17800	18400
曲げ強度(kg/cd)	632	657	640	630	640	644	640	628	661	720	703	734
残留モノマー (%)	1.6	0, 8	1, 1	0.7	1.3	0.8	1.3	0.8	1.8	0.7	1.9	1.0
使用モノマー	DCP	n	"	"	,,	,,	"	"	DCP97.5 (3) ENB 2.5	n	DCP93.5 EN8 6.5	"

(3) エチリデンノルボルネン

表 2 つづき(4)

<b>実施例</b>	実施例	実施例	実施例	実施例	実施例	実施例
比較例	16	17	18	19	20	21
使用エラストマー	EP-1	"	"	1)	"	"
使用モノマー減少剤化合物 (1)	TCOBB	HC-HX	(5) I+C-PX	(6) 1PC	PC (7)	8ZS (8)
使用量(モル/wモル)	0.5	0.5	0.5	0.5	1.0	1.0
HDT (℃)	103	103	102	101	101	101
Tg (DMA) (T)	151	150	149	149	149	149
ノッチ付アイゾット						
kgrom/om 23°C	51	59	50	49	50	52
or .	44	44	44	43	42	43
-30℃	29	27	27	30	31	30
曲げモジュラス(kg/od)	17100	17400	17300	17500	17000	17800
曲好強度(kg/cd)	620	640	650	640	630	660
残留モノマー (%)	1.0	1.0	1.1	1, 1	1.1	1.2
使用モノマー	DCP97.5 ENB 2.5	n	IJ	"	IJ	))

- (4) チトラクロロー1、4 ージベンジルベンゼン
- (5) mービス (トリクロロメチルベンゼン)
- (6) pービス(トリクロロメチルベンゼン)
- (7) イソフタル砂クロライド
- (8) オキシ塩化リン
- (9) ペンゼンスルホン酸クロライド

#### 特開平1-204924 (14)

SBR、BRの如き、不飽和ゴムの場合は残留モノマー減少剤の添加によって残留モノマーは、減少しているが樹脂成型物がもろくなり耐衝撃強度が特に低温時に大きく扱われていることが判る。(比較例1~5、7~10)

さらに、残留モノマー減少剤を適量加えた時は、 わずかにHDTやTgが向上するが(比較例2. 3)、残留モノマー減少剤の添加量が多くなると それも、大きく低下することが判る。(比較例4. 5)

それに対し、本発明の飽和ゴムとモノマー減少制の組合せの場合は、残留モノマーの減少に加えて(一般に1%以下になる)、耐衝撃性には常温〜低温でも影響がなく、かつ、一般にHDTも丁9 も向上していることが判る。

また、残留モノマー減少剤を多く添加した場合でも、不飽和ゴムの場合のように、HDTやTgの大幅な低下はなく、耐衝撃性は、常温付近ではむしろ向上し、残留モノマー減少剤が良好な可塑剤的に作用していることが判る。さらに本発明で

用いられる飽和系ゴムは、一般に不飽和系ゴムに 比して、同じモノマーを用いた場合でも、HDT やT9が向上しており、それが、残留モノマー波 少剤の併用によって、耐衝撃性を犠牲にすること なくさらに向上することがわかる。

即ち、本発明の飽和系ゴムと残留モノマー減少剤との組合せによって、耐熱性の向上耐衝撃性の向上、残留モノマー減小による臭の減少という三つの重要課題の改良が実現することが判る。

特許出關人 帝 人 株 式 会 社 (型)。 代 理 人 并理士 前 田 純 博 (基)

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потиер.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.